- (11) Patent Kokai [laid-open] Publication Number: Hei 3[1991]-73276
- (12) PATENT KOKAI PUBLICATION (A)
- (19) JAPANESE PATENT OFFICE (JP)
- (21) Patent Application Number: Hei 2[1990]-115928
- (22) Patent Application Date: Heisei 2 (1990) May 7
- (31) Priority Declaration No.: 347663
- (32) Priority Declaration Date: May 5, 1989
- (33) Country of Priority Declaration: United States of America (US)
- (43) Patent Kokai Publication Date: Heisei 3[1991] March 28
- (51) Int. Cl. 3 ID Codes Sequence Nos. for Office Use B 24 D 11/00 A 7726-3C C 7726-3C

Number of Cited Claims: 35 (Total 24 pages [in Japanese original])

Examination Request: Not Requested

- (54) TITLE OF THE INVENTION

 COATED ABRASIVES AND MANUFACTURING METHOD OF THE SAME
 [Kenmafushi oyobi sono seiho]
- (71) ApplicantNorton Company1 New Bond Street, Worcester, Massachusetts, USA 01606,
- (72) InventorCitramaysh Rabibaty [transliteration]92 Alfin Drive, Lazam [transliteration], New York, USA 12019
- (72) InventorEugene Zadoe [transliteration]19 Wind Mill Court, Ballston Lake [transliteration], New York, USA 12019
- (72) InventorWesley R. Kaktsumaleic [transliteration]13 Mirror Road, Ballston Lake [transliteration], New York, USA 12019

(72) InventorErnest A. Coleman [transliteration]293 Jane's Lanes, Stanford, Connecticut, USA 06903

(72) InventorDavid Rostocar [transliteration]10 Library Lane, Route 2, Starbridge, Massachusetts, USA 01666

(74) Agent
Akira AOKI, patent agent
Includes 4 others.

AMENDMENT (FORM) Heisei 2[1990] August 30

To: Mr. Bin UEMATSU, Minister of the Patent Office

- Indication of incidence Patent Application of Heisei 2[1990]-115928
- 2. Title of the Invention Coated abrasives and manufacturing method of the same
- 3. Amending Party
 Relationship with the case: Patent Applicant
 Name: Norton Company

[Stamp stating format check, name illegible]

4. Agent

Address: Seiko Toranomon Building, 8-10, 1-chome, Toranomon, Minato-ku, Tokyo, 105, Telephone No. 504-0721

Name: (6579) Akira AOKI, patent agent

Includes 4 others. [Stamp of Akira AOKI, patent agent]

- 5. Date of injunction for correction
 Heisei 2 [1990] July 31 (date it is mailed) [stamp indicating Patent Office,
 Heisei 2 [1990] August 30, [illegible]
- 6. Subject of correction
- (1) Specification
- (2) Figures (2 through 5)
- 7. Content of correction
- (1) Clean copy of specification (no changes in content) 1 copy
- (2) Clean copy of Figures (2 through 5) 1 copy

[Note: All names, addresses, company names, and brand names are translated in the most common manner. Japanese language does not have singular or plural words unless otherwise specified with numeral prefix or general form of plurality suffix. Translator's note]

CLEAN COPY OF SPECIFICATION (NO CHANGES IN CONTENT)

- TITLE OF THE INVENTION
 Coated abrasives, and manufacturing of the same
- 2. CLAIMS OF THE PATENT
- 1) A coated abrasive suited for purpose of lapping comprising (a) a backing that is flexible and dimensionally stable, and (b) a material that contains abrasive grains that is adhered to one surface of said backing, and said material is formed as plural numbers of three-dimensional layers having discontinuous embosses of which width is designed to reduce in a direction toward where said material separates from said backing.
- 2) The coated abrasive according to the claim item 1, wherein at the least two of said layers are adjacent to each other and forms an intermediate region that does not include abrasive material,
- 3) The coated abrasive according to the claim item 2, wherein at the least several of said layers show a width that is substantially uniform along their length.
- 4) The coated abrasive according to the claim item 1, wherein said material that contains abrasive grains include abrasive grains that are arranged within a radiation-curable binder.
- 5) The coated abrasive according to the claim item 1, wherein said material that contains abrasive grains includes dispersed abrasive grains within a curable binder that shows non-Newtonian property.
- 6) The coated abrasive according to the claim item 1, wherein said plural number of layers form hexagonal shape.
- 7) The coated abrasive material according to the claim item 1, wherein size of abrasive grains in the material that contains abrasive grains fall within a range of about 0.2 micron ~ about 35 microns.

- 8) The coated abrasive material according to the claim item 7, wherein abrasive grains being aluminium oxide.
- 9) The coated abrasive material according to the claim item 8, wherein size range of abrasive grains being about $0.5 \sim 5$ microns.
- 10) The coated abrasive material according to the claim item 9, wherein aluminium oxide grains being virgin grains.
- 11) The coated abrasive material according to the claim item 10, wherein abrasive grains are classified in air.
- 12) The coated abrasive material according to the claim item 8, wherein abrasive grains are treated with a coupling agent.
- 13) The coated abrasive material according to the claim item 8, wherein said coupling agent being silane.
- 14) The coated abrasive material according to the claim item 13, wherein silane being γ -methacryloxy propyl trimethoxy silane.
- 15) The coated abrasive material according to the claim item 4, wherein said radiation-curable binder includes acrylated epoxy resin oligomer.
- 16) The coated abrasive material according to the claim item 15, wherein acrylated epoxy resin oligomer being diacrylated epoxy oligomer.
- 17) The coated abrasive material according to the claim item 4, wherein said radiation-curable binder includes acrylated monomer as a reactive diluents.
- 18) The coated abrasive material according to the claim item 17, wherein reactive diluents is selected from a group comprising trimethylol propane triacrylate and hexane diol diacrylate.
- 19) The coated abrasive material according to the claim item 1, wherein said backing being a plastic film.
- 20) The coated abrasive material according to the claim item 19, wherein plastic film being polyethylene terephthalate.
- 21) The coated abrasive material according to the claim item 19, wherein said polyester film is pre-treated with an adhesion promoter.
- 22) The coated abrasive material according to the claim item 1, wherein said layer is arranged on said backing through covering said material that includes abrasive grains over said backing by using a gravure roll.

- 23) The coated abrasive material according to the claim item 22, wherein said gravure roll has hexagonal shaped die pattern that is arranged on that surface.
- 24) The coated abrasive material according to the claim item 23, wherein hexagonal shaped die pattern is characterized by the fact that has 80 hexagonal shaped cells per 1 inch.
- 25) A manufacturing method of coated abrasive material suited for lapping purpose wherein is designed to include following processes;
 - a. To prepare a solution in which curable binder, abrasive grains are dispersed (said dispersed solution shows non-Newtonian property); and
 - b. Said dispersed solution is adhere to one plane of the backing that shows dimensional stability in such manner of three-dimensional die pattern that is formed of plural numbers of coated abrasive layers; and
 - c. Said binder is cured to coagulate said dispersed solution in said three-dimensional die pattern.
 - 26) The method according to the claim item 25, wherein said binder being a radiation-curable binder, and said process that cures binder includes exposure of said binder to chemical rays.
 - 27) The method according to the claim item 25, wherein said adhesion process is conducted in such manner by using a gravure roll that is rotated within a coating pan that contains said non-Newtonian dispersed solution to allow a contact between said gravure roll and a backing to transfer said dispersed solution to the backing from the gravure roll; and gravure roll is scraped with a doctor knife prior to its contact with the backing.
 - 28) The manufacturing method of coated abrasive material according to the claim item 25, wherein gravure roll that is used is characterized with hexagonal shaped cell die pattern that is arranged on its surrounding surface; and said die pattern is formed of plural rows that extend in the lengthwise direction of said gravure roll; and each said roll includes plural numbers of said hexagonal shapes mutually arranged in a linear form.

- 29) The manufacturing method of coated abrasive material according to the claim item 25, wherein abrasive grains include aluminium oxide that is within about 0.2 micron ~ 35 microns.
- 30) The manufacturing method of coated abrasive material according to the claim item 26, wherein radiation curing agent is a mixture of acrylated epoxy oligomer and one member selected from a group comprising polyfunctional acryl monomer and mono-functional radiation-curable monomer.
- 31) The manufacturing method of coated abrasive material according to the claim item 26, wherein abrasive grains are of virgin aluminium oxide of which grain diameter is precisely selected and classified to be within a range of about 0.5 ~ 5.0 micron, and radiation-curable binder being a mixture of diacrylated ester oligomer, trimethylol propane triacrylate monomer or hexane diol diacrylate monomer of bisphenol A-type epoxy resin, and N-vinyl-2 pyrrolidone; and viscosity of said binder mixture when measured at 24°C (76°F) using #2 spindle at 6 rpm is about 1750 cps while it is about 3400 cps when measured using #2 spindle at 30 rpm; and this indicates dispersed solution shows characteristic of flow property of non-Newtonian liquid body.

[Note: Radiation-curable binder being ... in the above claim 31 may be also translated as "a mixture of diacrylate ester oligomer of bisphenol A-type epoxy resin, trimethyl propane triacrylate monomer, hexane diol diacrylate monomer, and N-vinyl-2 pyrrolidone. It is not really clear. Translator's note]

- 32) The manufacturing method of coated abrasive material according to the claim item 25, wherein abrasive grains are pre-treated with a solution that includes silane coupling agent prior to them being dispersed in said radiation-curable binder
- 33) The manufacturing method of coated abrasive material according to the claim item 27, wherein 80 hexagonal cells per 1 inch (2.54 cm) are arranged within said gravure roll, and each having a depth of 0.0049 inches (0.012 cm) to make up 22.1 x 10⁹ theoretical volume of cells (inch in cubic 1 billion micron).
- 34) A coated abrasive material suited for lapping purpose is manufactured through the method described in the claim item 25.
- 35) A coated abrasive material that is manufactured through the method described in the claim item 25, and is suited for secondary finish operation with a microscopic finish machine.

Translation of heading and claims requested by: Lisa Hengen, Legal Affairs Translation by: Mie N. Arntson, 512-331-7167



⑲ 日本国特許庁(JP) ⑩ 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公報 (A) 平3-73276

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

B 24 D 11/00

7726-3C 7726-3C 匈公開 平成3年(1991)3月28日

審査請求 未請求 請求項の数 35 (全24頁)

60発明の名称 研摩布紙及びその製法

②特 願 平2-115928

20出 願 平2(1990)5月7日

優先権主張 201989年5月5日30米国(US)30347663

個発 明 者

シタラメイシユ ラピ アメリカ合衆国, ニユーヨーク 12110, ラザム, アルフ

イン ドライブ 92

個発 明 者 ユージン ザドー

アメリカ合衆国, ニユーヨーク 12019, ボールストン

レイク, ウインドミル コート 19

クロ発明 者・ ウエスレー アール アメリカ合衆国, ニューヨーク 12019, ボールストン

レイク, ミラー ロード 13

勿出 願 人 ノートン カンパニー アメリカ合衆国, マサチユーセツツ 01606, ウースタ

ー, ニユー ボンド ストリート 1

四代 理 人 弁理士 青 木 外4名

カクツマレク

最終頁に続く

明細費の浄費(内容に変更なし)

明細

1. 発明の名称

研摩布紙及びその製法

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. a. 可撓性の寸法安定性の基材、
- b. 基材の一表面に接着された砥粒含有材料で、 あって、前記材料が前記の基材から離れる方向に 減少する幅を有する複数の不連続の浮出した三次 元層に形成される、砥粒含有材料

を含んでなる、ラッピング用に適した研摩布紙素

- 前記の層の少なくとも二つが互いに隣接し て研摩材を含まない中間領域を形成する、請求項 1記載の研摩布紙。
- 3. 前記の層の少なくとも幾つかが、それらの 長さに沿って実質的に一様である幅を有する、請 求項-2-記載の研摩布紙。
- 4. 前配砥粒含有材が放射線硬化性結合剤中に 配置された砥粒を含む、請求項1配敷の研摩布紙。
 - 5. 前記砥粒含有材が非ニュートン性を有する

硬化性結合剤中の砥粒の分散物を含む、請求項1 記載の研摩布紙。

- 6. 複数の前記の層が六角形を形成する、請求 項1記載の研摩布紙。
- 7. 砥粒含有材中の砥粒が約0.2ミクロン~約 ` 35ミクロンの大きさ範囲にある、請求項1記載の 研摩布紙素材。
 - 8. 砥粒が酸化アルミニウムである、請求項7 記載の研摩布紙素材。
 - 9. 砥粒の大きさの範囲が約0.5~5ミクロン である、請求項8記載の研摩布紙素材。
 - 10. 酸化アルミニウム粒子がパージン粒子であ る、請求項9記載の研摩布紙素材。
 - 11. 砥粒が空気分极されている、請求項10記載 の研摩布紙素材。
 - 12. 砥粒がカップリング剤で処理されている、 請求項8記載の研摩布紙素材。
 - 13. カップリング剤がションである、請求項8 記載の研摩布紙素材。
 - 14. シランがィーメタクリルオキシプロピルト

700

リメトキシシランである、前求項13記載の研摩布紙素材。

- 15. 前記放射線硬化性結合剤がアクリル化エポキン樹脂オリゴマーを含む、請求項4記載の研摩布紙素材。
- 16. アクリル化エポキン樹脂オリゴマーがジアクリル化エポキシオリゴマーである、請求項15記載の研摩布紙素材。
- 17. 前記の放射線硬化性結合剤が更に反応性希 釈剤としてアクリル化モノマーを含む、請求項4 記載の研摩布紙素材。
- 18. 反応性希釈剤がトリメチロールプロパントリアクリレート及びヘキサンジオールジアクリレートからなる群から選ばれる、請求項17記載の研摩布紙素材。
- 19. 基材がプラスチックフィルムである、請求項1記載の研摩布紙素材。
- 20. プラスチックフィルムがポリエチレンテレフタレートである、請求項19記載の研摩布紙素材。
 - 21. 前記のポリエステルフィルムが接着促進剤

記の三次元の型模様に凝固させることを含んでなる、研摩布紙素材の製造方法。

- 26. 前記の結合剤が放射線硬化性結剤であり、 前記の結合剤を硬化する工程が前記の結合剤を化 学線に暴露することを含む、請求項25記載の方法。
- 27. 前記の付着工程が、前記の非ニュートン性分散液を含む被覆パン中で前記のグラピアロールを回転し、前記の分散液をグラピアロールから基材へ移すために前記のグラピアロールを基材と接触することにより、グラピアロールにより行なわれ、グラピアロールが基材との接触前にドクターナイフでこすられる、請求項25記載の方法。
- 28. 使用されるグラビアロールが、その周囲表面に設けられた六角形セルの型模様を特徴とし、前記の型模様が前記のグラビアロールの長さ方向に伸びる複数の列により形成され、前記の列の夫々が、互いに直線状に配置される複数の前記の六角形のセルを含む、請求項25記載の研摩布紙索材の製造方法。
- 29. 砥粒が約0.2 ミクロン~35ミクロンの範囲

で前処理されている、請求項19記載の研磨布紙素 材。

- 22. 前記の層が、グラピアロールを用いて、前記の砥粒含有材料を基材に被覆することにより前記の基材に設けられる、請求項1記載の研摩布紙素材。
- 23. 前記のグラビアロールがその表面に設けられた六角形の型模様を有する、請求項22記載の研摩布紙素材。
- 24. 六角形の型模様が、1インチ当り80個の六 角形セルを特徴とする、請求項23記載の研摩布紙 素材。
- 25. ラッピング用に適した研摩布紙素材の製造方法であって、
- a. 硬化性結合剤中の砥粒の分散液 (前記の分 散液は非ニュートン性を有する) を得、
- b. 前記の分散液を、寸法安定性の基材の一面 に、複数の被覆研摩層により形成された三次元の 型模様に付着し、ついで
 - c. 前記の結合剤を硬化して前記の分散液を前

の酸化アルミニウムを含む、請求項25記載の研摩 布紙素材の製造方法。

- 30. 放射線硬化剤が、アクリル化エポキシオリゴマーと、多官能アクリルモノマー及び一官能放射線硬化性モノマーからなる群から選ばれた一員との混合物からなる、請求項26記載の研摩布紙素材の製造方法。
- 31. 砥粒が粒径約0.5~5.0ミクロンの範囲の精密に選別されたパージン酸化アルミニウムの型のり、放射線硬化性結合剤がピスフェノールA型のエポキシ樹脂のジアクリル化エステルのオリゴー、トリメチロールプロパントリアクリレートモノマー、ヘキサンジオールジアクリレートモノマー、及びNーピニルー2ピロリドンの混合物のお皮が24℃(76下)でサ2スピンドルを用いて6rpmで測定した場合には約1750cpsーであり、#2スピンドルを用いて30rpmで測定した場合には約3400cpsであり、これは分散液が非ニュートン液体流れ特性を特徴とすることを示す、請求項26記載の研摩布紙素材の製



造方法。

32. 砥粒が、放射線硬化性結合剤に分散される 前にシランカップリング剤を含む溶液で前処理さ れる、請求項25記載の研摩布紙素材の製造方法。

33. 1インチ (2.54cm) 当り80個の六角形のセ ルがグラピアロール中に設けられ、夫々が0.0049 インチ(0.012㎝) の深さを有し、それにより、理 論セル体積(インチ・イン・立方10億ミクロン) が22.1×10°である、請求項27記載の研摩布紙素 材の製造方法。

34. 請求項25記載の方法により製造された、ラ ッピング用に適した研摩布紙素材。

35. 請求項25記載の方法により製造された、眼 鏡仕上機械で第二仕上操作に於いて使用するのに 適した研摩布紙素材。

3. 発明の詳細な説明

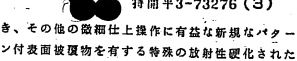
[発明の産業上の利用分野]

本発明は、眼鏡、クランクシャフトの微細表面 仕上操作並びに調節可能な微細表面仕上と高切削 速度の組合せを必要とする自動車部品の研摩の如

めに粒子の位置の変化、温度の変化、並びに必然 的に遅い空気循環のために生じるメーカーコート を含む結合剤の一貫性のない架橋の如き、或種の 欠点を伴なう。

メーカーコートの他に、通常の被覆研摩材の製 造に際し、しばしばメーカーコートが完全に硬化 される前に、サイズコートがまた一般に、砥粒の 上に適用される。また、このコートは、比較的長 い硬化時間を要するために、ループドライヤー中 で研摩布紙素材の硬化及び通過を必要とする。ま た、或る場合には、基材は、特に布製の場合、メ ーカーコートの適用前に、云わゆる"パック"コ ート及びプレサイズ(pre-size)コートを備える必 要がある。こうして、被覆研摩材の通常の製造は、 その製造に伴なう種々の被覆物の熱硬化にかなり の時間を必要とするだけでなく、先に指摘したよ うに、関与する製造方法により生じる或種の必然。 的な欠陥を伴なう。

多少最近に、研摩布紙索材の製造時間の減少が、 電子線照射による、関与する種々の被類材料の硬



研摩布紙製品に関する。

〔従来の技術及び発明が解決しようとする課題〕 研摩布紙素材の云わゆる通常の製造は、一般に、 "メーカー"コート、即ち溶剤系または水系の接 着剤組成物を基材(裏張り)に被覆し、その後静 電付着より粒子をそれに適用することを必要とす る。メーカーコート、即ち接着利層または結合剤 層を硬化して粒子をその層に接着し、かつメーカ ーコート層を基材に接着することは、熱硬化によ るものであり、一般には、比較的長い時間、例え ば或る場合には数時間までを要する。これは、研 摩布紙素材をループドライヤーに通しながら行な われる。ループドライヤーは長い乾燥時間及び硬 化時間を与えるが、このようなループドライヤー の使用は、材料が懸濁される場所で欠陥の形成、 メーカーコートが充分硬化される前にメーカーコ ートのたるみ、及び材料が垂直に吊下げられるた

化により達成し得ることが提案された。こうして、 米国特許第 4.047.903号明細費(1977年9月13日 にヘッセ(Hesse) らに付与された)には、基材を、 放射線照射により硬化可能な結合剤樹脂の少なく とも一つの下層、砥粒の少なくとも一つの中間層、 及び放射線照射により硬化可能な結合樹脂の少な くとも一つの上層で被覆されることにより製造さ れる研摩布紙素材が、開示されている。結合剤樹 脂は、一般に、エポキシ樹脂をアクリル酸及びメ タクリル酸からなる群から選ばれた構成要素と反 応させることにより調製されたエステル化エポキ シ樹脂とポリカルポン酸の反応生成物並びにこの ようなエポキシ樹脂をまずジケテンと反応させ、 ついでキレート形成化合物と反応させた反応生成 物を含む。結合剤系は通常の研摩布紙素材に見ら れるものと異なるが、その構成は殆ど同じである。 型押した表面被覆物を得ることができることは、 ヘッセらにより示唆されていない。

その後、米国特許第 4,457,766号明細費(1980 10月8日に出願され、1984年7月3日に発行され、

本件出願の出願人で - トンカンパニィ (Norton Company)に現在譲渡されている)には、 研摩布紙素材の製造に使用するための別の結合剤 系が開示されていた。このような結合剤系は、一 般に、オリゴマー、希釈剤、充塡剤及び少量のそ の他の添加剤を含み、種々の成分は、夫々の場合、 製造される研摩布紙素材に所望の物理的性質を与 えるように選ばれる。選ばれたオリゴマーは、特 許権者により開示されているように、所望の性質 を基材及び研摩布紙素材に与える如何なる反応性 ポリマーであってもよい。開示された好適な電子 線硬化性材料は、カレタンーアクリレート及びエ ポキシーアクリレートである。ピスフェノールA エポキシ樹脂のジアクリレートエステルの如き、 ジアクリレートエステルが、特に好ましい。開示 された希釈剤(これらは、特許権者により、使用 される種々の被覆方法に適するように、結合剤の 粘度を調節するのに利用されると開示されている) の中に、ピニルピロリドン並びに多官能及び一官 能のアクリレートがある。特許権者により、好ま

しいと開示されている化合物は、Nーピニルー 2 ーピロリドン(NVP) ;1.6-ヘキサンジオール ジアクリレート(HDODA) ;テトラエチレングリコ ールジアクリレート(TTEGDA);及びトリメチロー ルプロパントリアクリレート(TMPTA) である。こ のような材料は、粘度を調節し可撓性を調節する のにうまく使用されるだけでなく、硬化に必要と される放射線を減少するのにうまく使用されるこ とが特許権者により見い出された。それにもかか わらず、開示された研摩布紙材は、電子線硬化性 結合剤が使用される以外は、通常の型の長時間に わたって製造されるものである。こうして、布製 基材は、通常行なわれるように、結合剤の裏面及 び前面の充塡物を設けられてもよく、メーカーコ ートの適用前に部分硬化されてもよく、メーカー コートの全ては若干異なる配合である以外は同じ 成分を含んでもよい。メーカーコートの適用後、 砥粒がメーカーコートに適用され、その後メーカ ーコートは基材を通る電子線により硬化される。 その後、メーカーコートと同様の配合のサイズコ

ートが、適用され硬化される。パターン付表面被 便物は、開示されておらず、また示唆すらされて いない。

米国特許出願第 474,377号 (米国特許商標庁に 1983年 3月11日にスタンリィJ. スプキス(Stanley J. Supkis, Jr.)、リチャードA.ロマノ(Richard A. Romano)、及びウオルターA. ヤーブロー (Walter A. Yarbrough)により出願され、現在放棄 され、本件出願の受渡人であるノートン・カンパ ニィに譲渡されている)の明細費には、接着剤が 紫外("UV") 線への暴露により硬化された研摩布紙 秦材が開示されていた。その出願に開示された発 明の前には、研摩布紙素材に典型的に必要とされ た比較的に厚い接着剤被覆物は、その後紫外線で 硬化される装飾表面被覆物に較べて、このような 光線の透過の制限された深さのために、不可能で はないとしても、紫外線により非常に硬化し難い と一般に考えられていたようであった。それ故、 研摩布紙素材の分野の殆どの研究者は、前記の米 国特許第 4.457,766号に例示されているように、

THE REPORT OF THE PROPERTY OF

その代わりに電子線硬化に集中していたと考えられる。

米国特許出願第 474.377号明細書に開示されて いるように、研摩布紙材の製造方法は、メーカー コートを基材に適用し、その後砥粒を電着し、つ いでサイズコートを適用するという通常の技術よ りむしろ、砥粒及び接着剤スラリーを適当な基材 に被覆することを伴なう。米国特許出願第474.377 号に記載された接着剤粒子スラリーは、一般に、 三つの類の成分、即ち、アクリレートモノマー、 光重合開始剤、及び砥粒を含む。しかしながら、 その他の成分が必要により存在してもよい。その 出願の発明者らにより開示されているように、分 子中に 3 個以上のアクリレート基を含むかなりの 量のアクリレートモノマーを使用することが必要 である。この型の典型的な市販の製品は、開示さ れているように、トリメチロールプロパントリア クリレート("TMPTA") 及びペンタエリスリトール トリアクリレート("PBTA")である。それにもかか わらず、若干硬化されない製品が所望される場合

には、例えば1・6-3 ファクリレート ("HDODA") の如き、二官能アクリレートモノマー が、分散液中に同様に含まれる。このような二官 能及び三官能のアクリレートの相対量は、被覆に 適当な粘度並びに硬化フィルムに許容し得る特性 を与えるために、スラリー中のその他の成分の相 対量と共に、調節される必要がある。必要により、 被覆されるスラリーのレオロジー並びに硬化製品 の観性及び切断特性を更に調節するため、上記の アクリレートモノマーの他に、一層高い分子量の アクリレートオリゴマーが通常使用される。米国 特許出願第 474.377号明細書に開示されている好 ましいオリゴマーは、ピスフェノールA型エポキ シ樹脂のジアクリレート及びピスフェノールAま たはその他の同様のジフェノールとホルムアルデ ヒドの縮合により調製されたノポラックフェノー ル樹脂のジーアクリレート乃至オクターアクリレ ートである。スラリー中に含むのに開示された、 その他の任意成分は、接着剤と砥粒との結合を改 良するための有機ション及び有機チタネートであ

その後、米国特許出願第 680,619号 (1984年12月9日に出願され、米国特許出願第 474,377号の一部継続出願である)の明細書には、通常の研摩布紙素材がまた紫外線硬化性組成物を用して製造し得ることが、開示された。こうして、通常の研摩布紙素材が製造される場合には、メーカーコートは、一般に、アクリル化オリゴマー (好ましいものはセルラド (Celrad、商標) 3700、即ち約275

のアクリル単位当りの平均分子最を有する、ピス フェノールA型のエポキシ樹脂の市販のジアクリ レートである)、光重合開始剤、熱重合開始剤、 NVP、アクリル化オリゴマーと共重合し得る粘 度低下剤(酢酸ピニル)、及び重要成分として、 アクリルモノマーのアミン付加物を含む。その出 顧に開示されている、好ましいこのようなアミン 付加物は、1ーオクチルアミンと TMPTAとの反応 生成物から得られた。アミン付加物は、研摩布紙 基材に対するメーカーコートの一層良好な接着を 与える。熱重合開始剤がメーカーコート組成物に 添加され、これにより、接着剤層の内部の硬化が 行なわれた。紫外線により開始される硬化は、特 に研摩布紙素材が紫外線を強く吸収する砥粒を使 用した場合に、メーカーコート層の外部に於いて のみ充分に有効であることが発明者らにより見い 出された。しかしながら、パターン付研摩布紙製 品は、この出願に開示されていない。

米国特許出願第 735,029号(これは、1985年 5 月17日にスタンレーJ. スフィス、ジュニアー

(Stanley J. Suphis, Jr.) 、コーゲン・ザドー (Eugen Zador) 、リチャードA. ロマノ(Richard A. Romano) 、及びウオルターA. ヤーポロー (Walter A. Yarborough) により出願され、上記の 米国特許出願第 680.619号の一部継続出願である) の明細費には、一層硬質の製品硬化を有する通常 の製造の研摩布紙素材が開示されている。このよ うな製品に関して、メーカーコート及びサイズコ ートは、開示されているように、夫々、種々のそ の他の成分の他に、分子中に4個以上のアクリレ ート基を有するアクリル化モノマー、例えばジベ ンタエリスリトールヒドロキシベンタアクリレー ト("DPHPA") を含む。更に、サイズコートは、エ ステル結合ウレタンオリゴマーのジアクリレート、 例えばウレタン783 、即ち約5500の平均分子量を 有する市販のジアクリル化ポリエステルウレタン オリゴマーを含む。このような通常の研摩布紙衆 材の製造は、一般に、メーカー組成物を基材に適 用し、その後砥粒を電着し、その後マーカーコー トを紫外線に暴露して迅速に硬化することにより、 行なわれる。次に、一トが適用され、これが紫外線に更に暴露することにより迅速に硬化される。パターン付研摩布紙製品は、開示されていない。上記の全ての米国特許出願第 474.377号、同第 680.619号及び同第 735.029号の完全な開示が、参考として本明細書に含まれる。

研摩材の種々のパターン付表面被獲物を特徴とする研摩布紙素材の製造が当業者により長年にわたって開示されてきた。このような研摩第1.657.784号、同第2.108.645号、同第3.605.349号及び同第3.991.527号である。米国特許第1.657.784号には、種々の接着剤型模様がロールが硬化和大変を指列を設めている。所望の型模様は、接着剤被運物に適用する、研摩布紙素では、粒子を接着剤被運物に適用する、研摩布紙素では、粒子を接着剤を運動には、型模様は、接着剤を設めて、型模様は、研摩によりにがある。一般に、型模様は、研摩によりにが多いで、からの限定された溝を有する、規則的で、かつための限定された溝を有する、規則的で、かつの限定された溝を有する、規則的で、かつ

ヤモンド形の浮出した "島"または陸が周囲に設けられているロールの使用を伴なう。まず、研究 別混合物が、接着剤浴中で回転し型押ロールとり、ダイヤモンド形型模様をその上に備えたロールに移される。その後、型押ロールは研摩材の型模様を基材に移す。こうして、実際に、ダイヤモンド形の型模様が、基材の上にプリントされる。

様な交互の研摩部分及び非摩耗部分からなる。

米国特許第 3.605.349号明細書には、一般に、 表面に研摩剤の島の型模様が備けられて、スラリ 一の循環のための溝を生じる、基材を含む研摩仕 上物品が開示されている。研摩物品は、種々の手 段により製造でき、そのうちの一つは例えばダイ

被覆研摩材の製造を含む種々の被覆方法に於け る凹版ロールまたはグラピアロールの使用は、公 知である。このようなロールは、ロールの周囲の 表面中に刻まれたセルまたはウェル(それらは時 々そのように称される)の種々の型模様を備えて おり、備えられたセル型模様及びその容量は特別 な被覆物適用に若干依存する。一般に、このよう なロールが被覆物適用に使用される場合、それは 被頂材料のパン中で回転し、そして、それが被覆 材料中で回転する際に、セルは、パケットコンペ ヤーのように被覆材料で充塡される。グラピアロ ールがパンから出て回転した後で、しかもそれが 被覆材料を移そうとする基材と接触する前に、そ の表面はナイフまたはドクターブレードでぬぐわ れる。こうして、セル中に含まれた材料のみが、 基材の被覆に利用し得る。移される盤は、一般に、 セルの全理論体積及び披覆される特別な材料に依 存する。その結果、關節した量の被覆材料を基材 に適用することが所望される場合には、グラビア ロールが普通使用される。また、被覆材料の特別

この出願に開示された発明の前に、その他の出願は、放射線硬化性結合剤及び砥粒のスラリーがグラピアロールを用いて基材に適用される、米摩布紙素材の製造を開示していた。こうして、米事特許 4.644.703号(1987年2月24日に、本特許出願の破受人であるノートン・カンパニュに付いる。は、研察はは、研察を基材が開示されている。このような製品は、接着剤/砥粒スラリーのこの別々の層を基材に被覆して、砥粒の粗大

な外層及び される。その特許に於けるスラリー被覆物は、その中に刻まれた三角らせん形(trihelical)型模なの中に刻まれた三角らせん形(trihelical)型であるがラピアロールにより付着され、正行着され、正行着され、正行者がに歩きる。第一被覆物に与える。第一被覆物に与える。第一を表を動しまり、過過の連続性、即ち湿透を表で付着被覆材料の連続性、即ち湿透をし、そこで付着被覆材料の連続性、即ち湿透をし、そこで付着被である。

その後、湿潤スラリーが、紫外線に暴露されて 接着結合剤を硬化し、砥粒を基材に接着する。こ の第一被覆物の硬化後に、第二の接着剤/砥粒ス ラリーが、第一被覆基材の上に被覆されて、研摩 布紙製品に外部粒子層を与える。この処理は、異 なるらせん型模様を有するグラピアロールが使用 され、第二の適用湿潤スラリーのエンポス形成が ない以外は、同じである。砥粒が、基材(これは

ポリエステルであってもよい)に、夫々の第一及: び第二被覆物に関して若干異なる配合のアクリレ ートから主として配合された結合剤でもって、接 着される。放射線硬化性結合剤は、一般に、トリ アクリル化モノマー、例えばトリメチロールプロ パントリアクリレート(TMPTA) 、ジアクリル化モ ノマー、例えばヘキサンジオールジアクリレート (HDODA) 及びアクリル化オリゴマー、好ましくは ピスフェノールA型のエポキシ樹脂のジアクリレ ートの混合物を含む。重要なことに、また、特許 権者らは、接着剤配合物中に、接着を促進するた めに觀節された量の不飽和有機アミン、例えばN ービニルピロリドン("NVP") を含むことを開示し ている。グラピアロールが、開示された被覆研摩 剤の製造に使用されるが、このようなロールは通 常のように作用する。それは、ロール表面中に刻 まれた型模様により反映されるように、平行線の スラリー被覆物を付着する。

米国特許第 4.773.920号 (1988年 9月27日にチャスマン(chasman) らに付与された) の明細音は、

眼鏡レンズに関して第二仕上適用を含むラッピン グ操作に適したと研摩布紙素材を開示している。 その研摩布紙素材は、放射線硬化性結合剤中の砥 粒の懸濁液をポリエステルフィルムの如き基材に 被覆することにより製造される。その結合剤は、 上記のその他の特許により先に開示されたと思わ れるような放射線硬化性モノマー、及び、必要に より、反応性希釈剤を含み得る。有益であると開 示されるモノマーに関して、特許権者は、このよ うなモノマーが、その中に2個のエチレン性不飽 和基、例えばヘキサンジオールジアクリレートを 含むべきであると開示している。好ましい放射線 硬化性 "モノマー"は、期示されているように、、 ウレタンアクリレート、イソシアヌレートアクリ レート、ポリエステルーウレタンアクリレート及 びエポキシアクリレートから選ばれたオリゴマー を含む。反応性希釈剤として、特許権者らは、ト リメチロールプロパントリアクリレート(TMPTA) 及びまたヘキサンジオールジアクリレートを開示 している。特許権者らによれば、砥粒と硬化結合

是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就

剤との接着を促進するために、カップリング剤、 例えばァーメタクリルオキシプロピルトリメトキ シシランが、モノマーと共に含まれることが好ま。 しい。それにもかかわらず、特許権者らは、この ようなシランが結合剤中の砥粒の分散の前に砥粒 に被覆されることが好ましいと開示している。グ ラピア被覆は、グラピアコーターが結合剤組成物 にリッジ及び谷の一様な型模様を与えることがで き、組成物が硬化された後に、これが滑剤の流れ のため、及び摩耗材料の除去のための溝として役 にたち得るという理由のため、好ましいと特許権 者らにより開示されている。それにもかかわらず、 特許権者らは、特別なグラピアロールまたはその。 中に設けられた型模様を開示していない。更に、 その特許の実施例は、このようなグラピアロール の使用が好ましいと開示されていても、グラビァ ロールの使用を何ら開示していない。こうして、 特許権者らは、グラビアロールの使用が結合剤組 成物にリッジ及び谷の型模様、即ち、従来技術の 先の特許により得られた研摩剤の島及び滯によく

似た、ロール表面中に刻まれたデザインの反映を 与えることを単に推測するものと考えられる。

"眼鏡レンズ仕上"という衰現は、それがコパ ーン(Coburn) -505 仕上機械で研摩布紙素材を用 いて行なわれる場合には、簡単な"一工程" 法を 称することがあり、また、それは更に複雑な"二 工程操作*を表わすことがある。一工程仕上に於 いて、単一のデイジー(daisy) ホイールまたはフ ィルム裏付仕上パッド ("スノウフレーク(snowflake)"が、最終のスラリー研摩の前に使用され る。このようなパッドは、比較的大きな量(0.4 ~0.6 ㎜)の過剰の原材料を除去し得ると同時に、 充分に敬細な、引かき傷のない表面を生じる。更 に普通の二工程操作に於いて、炭化ケイ素で被覆 された研摩製品 (第一仕上パッド) が最初に使用 され、これが余分の原材料の殆どを除去する。こ の後に、第二仕上パッド、即ち極めて敬細な粒子 の酸化アルミニウム系の研摩布紙製品が使用され る。この第二パッドは小さい原材料 (0.03~0.05 ■)を除去するが、敬細仕上能力を有する。一工

程法または工工程法の選択は、使用されるレンズの型(ガラス、CR-39プラスチック及びポリカーポネートが三つの最も普通のレンズの型である)、レンズの曲率(ジオプター)、形状(円筒形及び球形)、及びレンズの大きさを含む幾つかの因子に依存する。一工程レンズ仕上は、比較的低いジオプター及び中間の大きさ(例えば65 mm)のプラスチックレンズに関して、最も普通である。

仕上プロセス及びそれを行なうのに適した表との説明が、米国特許 3.732.647号(スティスの説明が、米国特許 3.732.647号(スティス号(スティス号)及び同第 4.320.599号(は111)らに付与された)の明都 考との明知をおり、それらの完全な明細をおいてのおりにしており、それなのの特別は、スティスの明示にような正具の研究は、可疑は、スティスに関係者に、スティスに関係者により支持される。

最近、基材上の酸化アルミニウム砥粒 (3~4ミクロン)の隔置された球形の凝集体を特徴とする第二の仕上パッドが市販されるようになった。砥粒は凝集体中に一桁に保持され、凝集体はフェノール系結合剤系によりフィルム基材に保持される。仕上操作中に、凝集体は分解すると思われ、その後、微細な砥粒が放出される。これらの放出された砥粒が、得られる微細仕上の實任を負うと

考えられる。

この最近導入された第二の仕上パッドは、その 良好な切削速度及び仕上品質を特徴としているが、 それにもかかわらず、その使用は或種の欠点を伴 なう。砥粒は別々の工程で製造される必要があり、 最終製品の製造にコストの問題及び品質管理の問 題を付加する。更に、凝集体は仕上工程中に均一 に分解し、或量の微細な砥粒を生じ、最終的には 一層微細に仕上げられたレンズを生じると思われ るが、均一な凝集体の分解は、必ずしも、使用中 に遠成されるとは限らないようである。しばしば、 本発明者らは、全凝集体が、使用される研摩工具 中に支配的な圧力 (1.4 kg(20psi)) のもとで被覆 物から引き離され、被覆物中に穴を残し、その後、 これが不均一な仕上を生じることがあることを発 見した。更に、結合剤系は溶剤系であり、大気汚 染の他に、上記の或種の問題をもたらす。

本発明の主目的は、被覆研摩剤に特異な表面被 覆型模様(パターン)を有する研摩布紙素材を提 供することである。

に適した研摩布紙製品を提供することであり、ここで、その使用は、改良された予備仕上をもたらし、スラリー研摩工程に必要とされる時間を少なくし、従来必要とされた全眼鏡加工時間を総体的に減少する。

別の目的は、従来よりも少ない数の不良品をも たらす、眼鏡分野に於ける使用に適した研摩布紙 製品を提供することである。

全く有利なことに、本発明の研摩布紙素材は、 基材の全表面積よりも少ない表面積が被覆される という点で、少ない被覆砥粒を使用するという節 約により、製造に経済性を与える。

別の利点は、本発明の研摩布紙素材が紫外線に より数秒程度以内で迅速に硬化し得る無溶剤の無 公害分散液から製造されることである。

[課題を解決するための手段]

前記の目的及び本発明により与えられる利点は、

- (a) 上設面及び底装面を有する基材、並びに
- (b) 前記基材の上表面に接着された研摩剤被環

別の目的は わゆる "通常" の研摩布紙素材の問題及び欠点並びにその製造を伴なわない研摩布紙素材を提供することである。

本発明の更に別の目的は、種々のラッピング操作または微細仕上操作、特に、眼鏡分野に有益な 研摩布紙製品を提供することである。

本発明の別の目的は、第二の眼鏡仕上分野及び 調節可能な微細表面仕上及び比較的高い切削速度 の組合せを必要とするその他の分野に適した研摩 布紙製品を提供することである。

本発明の更に別の目的は、基材の表面に被覆された研摩材の凝集体を有する現在市販されている研摩布紙素材により得られる切削に等しい切削と 表面仕上の組合せを与える研摩布紙製品を提供することである。

別の目的は、砥粒と結合剤との間に改良された 接着を有する研摩布紙製品を提供することである。

更に別の目的は、研摩布紙材の改良された製造 方法を提供することである。

本発明の更に別の目的は、第二の眼鏡仕上分野

本発明は、以下の詳細な説明を読むことに併せて、図面を参照することにより更に明確に理解される。

図面を参照して、一般に、基材12及びその上表面16に接着された研摩剤層14を含む本発明の研摩布紙素材10が、第1図に断面図として示されている。

以下に更に充分に、研摩剤層14は、放射線硬化性結合剤22中の砥粒20の分散液18を基材12の底表面(仕上被覆研摩材中の上表面16)に被覆することにより、基材12の上に設けられる。その後、放射線硬化性結合剤22は、結合剤を硬化し、且つ被覆研摩剤層14を基材に固定するように、化学線(紫外線)または電子線に暴露することにより誘導された遊離基機構により硬化される。全く有利なことに、本発明の分散液は、紫外線、並びに電子線により、それ自体を硬化させる。

第2図及び第3図に更に明瞭に示されるように、研摩剤層14は、複数の別の平行な列26に対し90度の角度で配置された複数の平行な列24の比較的一様な格子状の型模様を特徴とし、前記の列の夫々はその中に複数の研摩剤層28を有している。次に腱接する列中の研摩剤層は、第2図に見られるように、左右に、互いに区分されている。第2図、第4図、第5図から更に理解されるように、夫々の研摩剤層は、設けられた研摩布紙素材の型模様

型模様中で互いに隣接するこれらの被覆研摩剤 層28に関して、上端34は時として他の上端と連結 されるか、あるいは一体となり、これにより、単 一の上端または合わされた上端を与えることが、 図面、特に第6図を参照することにより理解され る。しかしながら、その他の研摩剤層28は、その 特別な研摩剤層を囲み、かつそれをそれに隣接す るこれらの層から離す、はっきりした外壁39によ り形成される。第4図、第5図を参照することに より更に理解されるように、これらの特別な研磨 剤層28は、互いに多少分離されているが、その特 別な被覆研摩剤層を囲むマトリックス40(第5図 参照のこと) により相互に結ばれているようであ り、このようなマトリックスはその他の隣接する 被覆研摩剤層と共有される。マトリックス40は、 図面に見られるように、隣接する研摩剤層の外壁 39と一緒になって、上表面16の研磨剤の連結層を 与える。それにもかかわらず、重要なことに、こ の周またはマトリックス40 (脾接する層の上端が 連結される場所を除く)は、研摩剤層28の上端34

中の他の研摩剤層に隣接する。 "隣接する" という用語は、研摩剤層が互いにごく接近していることを表わす。しかしながら、第 5 図、即ち 100 倍の倍率で扱られた研摩布紙素材の一部の顕微鏡写真を参照することにより良くわかるように、研摩層28の幾つかは、次の隣接層と接し、一緒になるようであり、他の層はそれから若干隔置されるようである。

被覆研摩剤層28(第1図及び第3図を参照のこと)は、被覆研摩剤の内部底端30により形成され、これは、順に、被覆研摩剤のない基材12の上表面16の領域32を形成する。研摩剤層28の夫々は、それらの上部で上端34(第3図を参照のこと)により更に形成され、この上端は、順に、被覆研摩剤のない若干大きい領域36を形成する。夫々の研摩剤層の上端及び底端を連結するのは、第1図及び第3図を参照することにより最も良くわかるように、研摩剤の内壁38であり、これは、層の上端34から内部底端30へと、若干凹形で内側に向って次第に傾斜する傾向がある。

より低い水準にある(第1図を参照のこと)。こうして、本発明の特異な表面の型模様を有する研 摩剤の不連続層に相当するものが、もたらされる。

研摩剤層の上端34がとる特別の形状は、研摩布 紙素材の製造に使用されるグラピアロールの表面 中に施される特別の型模様に若干依存する。被覆 研摩剤層の上端により形成される更に好ましい形 状は、第2図に示されるように、一般には六角形 である。しかしながら、重要なことは、基材12及 びその上に設けられた研摩剤被覆物中に研摩剤被 覆物のない領域を形成する上端が形成されること である。こうして、設けられた型押した表面被覆 物は、被覆研摩剤の不連続表面を与える特異な表 面の敬細構成を有する。従来の経験に反して、本 明細脅に記載された、このような型押した被覆物 は、接着剤/砥粒スラリーを基材にグラビアロー ル被覆することにより得ることができることは、 全く驚くべきであり、全く予期しないことであっ た。このような被覆方法は、このような型模様の 単に輪郭だけでなく、グラピアロールに刻まれた

デザインにより反映 る型模様を移す。それにもかかわらず、被預分散液の粘度が上昇するにつれて、図面に開示されているような不連続の型模様が急に生じるまで、不充分な被覆物が得られることが発見された。更に、このような型押した被覆物が眼鏡仕上に優れた性能を示すことを見い出すことは、全く驚くべきことであった。

リゴマーは、ピスフェノールA型のエポキシ樹脂のジアクリレートである。このようなアクリル化オリゴマーは、セラニーズ・コーポレーション (Celanese Corporation)からセルラド(Celrad)として、インターレッツ社(Interez、Inc.) かららノバキュアー(Novacure)として、このような商品で容易に商業的に入手される。好ましいこのようなオリゴマーは、アミン変性アクリル化エポキシモノマーである。更に、好ましいこのようなジアクリレートオリゴマーは、約250~900のアクリル単位当りの平均分子量を有し、270~400の範囲が最も好ましい。

この型の全ての実用的な製品中に特徴的に存在する、少量の高級及び低級のオリゴマーは、既知の有害な効果をもたない。 未置換アクリレート基を末端にもつオリゴマーが好ましいが、メタクリレートまたはその他の置換アクリレート基がまた使用し得る。

好ましいジアクリル化モノマーはヘキサンジオールジアクリレート("HDOPA") であるが、或る場

生であると 事実に帰因する。しかしながら、本発明者らは、この理論に制限されることを望まない。また、重要なことは、ビニルピロリドンモノマーが接着剤配合物中で反応性希釈剤として作用することであり、これにより、所望の粘度及び結合剤/接着剤粒子分散液のその他のレオロジー的性質が所望により調節し得る。

合には、テトラエチレングリコールジアクリレート がまた使用し得る。本発明の満足な被優のトリアクリルを がまた使用しる。本発量のトリアクリルメチー を得るためには、相当な量のといった("TMPTA")が、 を使用することが、シート("TMPTA")が、 での実施にはが、シート("TMPTA")が、 での実施には、 でのよういい。主とでからいいでする。 は、ギー性皮のようながるのである。 は、ギー性皮が、 が理れていたである。 が理れていたがある。 分子中になれていたである。 のアクリル化モノマーがトリアクリルートの一部に に代えて使用し得る。

ジアクリル化モノマー及びトリアクリル化モノマーの相対量は、被覆に好適なレオロジー的性質、特に粘度を与え、並びに接着剤により最終的につくられる研摩布紙素材に有効な粉砕特性及び/または仕上特性を与えるために、接着剤混合物中のその他の成分、例えばピニルピロリドン及びアクリル化エポキシオリゴマーの変化と共に、調節さ

れる。

約0.45の重量比の HDODA及びTMPTA の混合物が 好ましい。

本発明に使用される全ての型のアクリル化モノマーに関して、未置換アクリレートが好ましいが、メタクリレートの如き置換アクリレートが使用し得る。好適なモノマーのアクリレート単位当りの平均分子量は95~160 の範囲であり、95~115 が好ましい。

本発明の好ましい結合剤組成物は、約25重量% ~約40重量%のトリアクリ化モノマー(TMPTA)、10重量%~約20重量%のジアクリル化モノマー(HDODA)、及び約20重量%~約50重量%のアクリル化エポキシオリゴマーを含むべきである。また、重要なことには、結合剤組成物は約10~20%のビニルピロリドンを含む。

また、結合剤組成物は、上記の放射線硬化性成分を硬化するために、光重合開始剤を含むべきであり、これは硬化を開始するのに使用される紫外ランプからエネルギーを充分吸収し、それをアク

である。しばしば好ましい材料、特にレンズ仕上 に使用される製品に関して好ましい材料は、テト ラキス〔(2・2ージアリルオキシメチル) 1ー ブトキシ〕チタンジ(トリデシル)モノ酸ホスス同 様に、紫外線を不当に吸収せず、こうして結合剤 の放射線硬化性成分の硬化を妨害しない着色剤を 選ぶように注意する必要がある。被覆組成物で、 通常であるように、本明細費に開示された結合剤 組成物はまた、好適な界面活性剤及び発泡抑制剤 を含んでもよい。

本発明の実施に使用するのに最適であることがわかった砥粒は、特別な適用及び結合剤の硬化方法に若干依存する。結合剤の硬化は、電子線もしくは化学線照射、例えば紫外線への暴露により行なわれることが最も望ましい。それにもかかわらず、電子線硬化が、有効であるが、紫外線によるで、電子線硬化が、有効であるが、紫外線によるでよりもかなり大きい投資を要する。更に、このような硬化方法は、更に重大な潜在的な危険性を製造者に与える。いずれにしても、本発明の実

リレートモノマーに伝える。使用される光重合開始剤の量及び種類を決める方法は紫外線硬化表面被覆の分野で通常であり、同じ方法が本発明の目的に有効であることがわかった。光重合開始剤の量は、一般に、使用される接着剤の量に対し約0.5~7.0重量%である。

本発明の仕上製品の実施態様に関し、本発明の実施に使用するのに好ましい光重合開始剤は、2.2ージメトキシー2ーフェニルアセトフェノン(以下、DMPAと称する)である。しかしながら、また、2ークロロチオキサントン、ベンゾフェノン、及び1ーヒドロキシンクロヘキシルフェニルケトンが、当業界で既知の多くのその他の光重合開始剤と一緒に使用し得る。

また、その他の成分、例えばカップリング剤及び接着促進剤、並びに特別な色を研摩製品に与えるための着色剤が結合剤組成物中に含まれるのに有益な場合があることがわかった。接着促進剤の例は、10~20個の炭素原子を有する少なくとも一つの有機基を含む有機シラン及び有機チタネート

これらの要件を満たす代表的な砥粒は、精密分 粒された酸化アルミニウム(ノートン・カンパニ ィの製品)である。更に、このような砥粒は、所 望より、 "バージン" 粒子と称することができ、 この用語は、それが、湿潤性、分散の容易さを改 良するため、あるいは凝集を減少するため通例に 添加される添加剤を含まないことを意味する。こ のような添加剤は、放射線硬化性配合物中の砥粒 の適当な作用に有害で ことが発見された。それらは、酸化アルミニウム粒子の表面の親水性を増大する傾向があり、これは、粒子が放射線硬化性の一般に疎水性の被覆物液体中に分散される場合に、望ましくない。更に、本発明に使用される砥粒は、空気分級され、即ち、出発する酸化アルミニウム粒子混合物の分粒工程中に、水または分散剤が使用されない。

更に好ましくは約 $1.5 \sim 3.5$ であることが、更に好ましい。

砥粒粒子は、液体結合剤成分中に分散される前 に、カップリング剤で前処理されることが、特に、 第二仕上用途に有効な製品に重要であることが、 発見された。好ましいカップリング剤は、ダウ・ コーニング社(Dow Corning Corp.) から商品名 Z6030として、ユニオン・カーパイド社(Union Carbide Corp.)から商品名 A-174として、市販さ れるアーメタクリルオキシプロピルトリメトキシ ションである。粒子表面に結合されるションの量 は、酸化アルミニウム砥粒またはその他の砥粒の 重量基準で約0.1%~5%、更に好ましくは約 0.2%~約1.0%の範囲であることが好ましい。 所望により、その他のカップリング剤が、その代 わりに使用し得る。例えば、ピニルシラン、ピニ ルーアルキルシラン、シクロヘキシルシラン、ま たはアクリルオキシシラン、メタクリルシラン等 が、本発明の実施に使用するのに適することがあ る。また、アミノションが本発明の実施に有効で

子は、研摩材業界に公知の技術 による空気分极により平均(公称)粒径の適当な 分級物に区分けされる。本発明に於いて、第二仕 上用途に関し、最も有効であるとわかった公称粒 径は、上記の如く、0.5~12ミクロン、更に好ま しくは2~4ミクロンである。第二仕上用途に最 も好ましい空気分級した砥粒は、約3ミクロンで あり乾式粉砕されるべきである。空気分极(精密 分粒) した粒子は本発明の実施に使用するのに最 も好ましい。何となれば、湿式分級では、ケイ酸 ナトリウムまたはポリアクリル酸ナトリウムのよ うな種々の有機化合物の如き、分散助剤が良好な 水性分散液を得るのに必要であるからである。分 散助剤は、粒子の表面に残存してそれらを観水性 による傾向がある。"精密分粒された"という用 語は、特別な大きさに関して、平均からの偏差が、 いずれの方向にも、記載された等級の4倍より大 きいことはあり得ないことを意味する。本発明の 更に好ましい第二仕上製品に関し、被覆される分 敗液中の砥柆対結合剤の質量比は約1.0~約3.0、

あることがある。 シランは、砥粒への適用の前に、まず、水または水:メタノール (例えば、9:1 の溶液) の溶液に溶解される。しかしながら、

A-174シランは、適用前に、好ましくは脱イオン水中で、加水分解されることが好ましい。砥粒をこのようなカップリング剤で処理した後に、このような前処理粒子は、乾燥を受ける前にコンディショニング期間または熟成期間を経ることが更に好ましい。このような熟成期間は、数時間、例えば一夜乃至15~18時間続くべきである。次に、前処理砥粒は、100℃以上の温度で数時間、例えば110℃で4時間乾燥され、その後、それらは凝集物をこわすために篩にかけられる。

本発明に使用するための基材は、関係する特別な用途に或る程度依存する。眼鏡レンズ仕上用途に関し、製品は通常都れて使用されるので、基材は防水性であるべきであること、基料の厚さ及び滑らかさは更に下記される製品の原さ及び滑らかさを得ることを可能にすべきであること、及び基材材料に対する接着剤の接着力は製品の使用中の

研摩剤/接着剤被 の重大な落下を防止するの に充分であること、が必要である。これらの要件 は、基材材料として可撓性で、しかも寸法安定性 のプラスチックフィルムまたは防水紙の使用によ り、殆ど容易に満足される。最も好ましいフィル ム基材は、ポリエチレンテレフタレートフィルム である。それにもかかわらず、或種の用途に関し て、その他のポリマーフィルム、例えばポリカー ポネートフィルムが好適であることがわかる。こ のような基材材料は、一般に、表面型模様の被覆 研摩剤とポリエステル基材との間の接着を促進す るために、下塗され、もしくは前処理される。こ のような下塗され、もしくは前処理された種々の ポリエステルフィルム、例えばICIアメリカン ズ(Americans) Inc. からのメリネックス(Melinex) 505 ポリエステルフィルム、アメリカン・ヘキス ト・コーポレーション(American Hoechst Corporation) からのホスタフォン(Hostaphon) 4500 、 及びB, I. デュポン・デ・ネモアス・カンパニィ (Dupont de Nemours Co.) から市販されるマイラ

- (Mylar) ののXMが、本発明の実施に適することがわかる。このようなフィルムは、米国特計第4,476,189号(1984年10月9-日に発行され、"Copolyester Primed Polyester Film"と題する)の明細書、及びB. リー・カインドペーグ(Lee Kindberg) 博士著、"Polyester Film for Printing"、即ち"Screen Printing"に1982年5月に発表された論文に開示されており、その特許及び論文の完全な開示が参考として本明細書に含まれる。

基材の厚さは、本発明の研摩布紙素材の特別の用途に或る程度依存する。それは、目的とする用途に関して型押し被覆物を支持するのに所望される強さを与えるために充分な厚さのものである。それにもかかわらず、それは、研摩布紙製品の所望の可撓性に悪影響しないように、それ程厚くあってはならない。典型的には、基材に利10ミル未満、好ましくは約2~5ミルの範囲の厚さをもつべきである。

本発明の研摩布紙素材10の連続式製造に於いて、

第6図に開示されるように、基材12は、通常の巻 出スタンド(図示されていない)に設けられた、 そのロール42から通常の方法で取り出される。巻 出スタンドは、通例に従って、ブレーキが取り付 けられて、基材の巻出に対して所望の抵抗を与え る。基材12は、図示されるように、参照番号44・ 46・48及び50により示される1個以上の好適なロ ールのまわりの巻出領域から、一般に参照番号52 により示される被覆領域へと移動し、ここでそれ は矢印で示される方向に回転するロール54とグラ ピアロール56により形成されるニップの間に通さ れる。その後、その上に研摩被覆物14が被覆され た基材12は、1個以上のロール58・60のまわりを 通って化学線、例えは紫外線の光源62に送られ、 この光源は所望の硬度への結合剤組成物の硬化の 手段を与える。ロール64・66は、研摩布紙素材が 硬化領域中を水平配置で移動することを与える。 **便化領域から、研摩布紙素材10は、ロール68以上** を通って、一般に参照番号70により示される通常 のテークダウン(takedown)組立装置に移動し、こ

の装置はロール72、ゴム被覆ロール74、及び圧縮空気により駆動されるテークダウンロール76を含み、このロール76は通常の技術に従って作用して研摩布紙材のしわのない堅く巻かれたロールを与える。

化学線の光顔の輻射出力は、通常の紫外線源により与えることができる。例えば、本発明の実施に際し、紫外線を発生する構成部品は、一つの型D、続いて一つの型Hランプが取り付けられた連続式の型 F440 10ランプホルダーであった。幅1インチ (2.54cm) 当り 300ワットの全エネルギー出力が与えられる。 夫々のランプの電力源は、タイプ P140Aと称されるものであった。

或る場合には、所望により、付加的な入熱が、通常の熱手段により与えることができる。しかしながら、主な考慮事項は、紫外線源62とテークダウンゴム被覆アイドラー接触ロール72との間に配置される、その他の源(図示されていない)からの任意の入熱と共に、紫外線源62の輻射出力が、研摩布紙素材がロール72に達する前に、結合剤の

所望の硬化を生じるの 分でなければならない ことである。

紫外線並びに使用される補助的な加熱に対する研摩布紙素材の暴露の強さ及び時間は、紫外線への暴露により硬化される接着剤による被覆の業界で公知の方法により決められ、必要により、製造された研摩布紙素材の粉砕性能またはその他の表面仕上性能の試験により補完される。

刷の業界で公知である。この最後の数は、セルのである。この最後の数は、セルのはに関係し、こうして80HexとR-11との組合は、特別のセルの形状並びにセルの容積は、22.1×10°立方10億ミクロングである。夫々のははいかはである。大々の他の製造する。大々の地域である。しながら、その他の製造するロールを製造して記載である。は、0.0049インチ(0.012㎝)の発すしていたがら、その他の製造を有するにはいたものである。とがわかる場合がある。

分散被獲物は、製造される型付表面被覆に関して、高粘度で、しかも非ニュートン被体の流発時性を有する必要があることを、本発明者らは発見した。そうしないと、分散被複物が生じる。分散をでは変配合物の特別な粘度は、当業者により容易に理解されるように、勿論、互いに組合せた幾つの因子、例えば使用される特別な成分、分散被中

材の高スポートにより過度に薄くされることが可能であるからである。単一レンズに関して使用される、基材と被覆研摩材の部分の表面上のパターン化した接着剤/研摩剤層と合わせた厚さは、通常のマイクロメーター(これは少なくとも0.05 cmの領域上の被覆物の局所高スポットの厚さを測定する)の如き装置で測定した場合、25ミクロン以上変化すべきではない。

しかしながら、第1図~第5図に示されるように、結合剤中に分散された砥粒の型押した表面使用 並びに非ニュートン流れ特性を有する結合関連 である。本発明の使用が、重要である。本発明のである。本発明のである。本発明のである。本発明のである。本発明のであるのであり、コンソリデーティッド・エングラ市販社に (Consolidated Engravera Corp.)から市販中に いる80-Hex・R-11グラピアシリンダーが使用された このような表示に於いて、80は線状の1イルた。このような表示に於いて、80は高には、六チ(2.54cm)当りのセル(この場合には、六チのセル)の数を云い、R-11はセルを生じるのに 即された特別な工具を表わすことが、グラピア

のそれらの相対重量、砥粒の相対量及び存在し得るその他の固体に依存する。本明細審に開示された型押した表面被覆物の製造に適した分散液粘度の例として、その粘度は24℃(76下)で約1750cps(ブルックフィールド粘度計、スピンドル#2・30rpm)である「アー)及び3400cps(スピンドル#2・30rpm)であるべきであり、これは分散液が非ニュートン液体の流れ特性をもつことを示す。重要なことができる効は、被覆分散液の容易さを増すことができる熱は、被覆分散液に適用されない。

ここで申し述べられる説明に拘束されるものではないが、比較的ない分散液の粘度、非ニュな特別ながある。 またの流れ特性、及びグラビアセルの特異様の原因であると考えられる。 こうして、個々のグラビアセルは分散液であり、こうして、連続的な被覆物を形成することが不可能になる。完全に充塡されたグラビアセルのごく周辺からの液体

また、異なるセルの型模様、例えば方形、ピラミッド形の型模様を有するその他のグラピアロールが、本発明で得られる六角形の型模様以外の被覆研摩剤の有効な幾何学的型模様を形成する表面被覆物の製造に適するとわかる場合もある。但し被覆される分散液が、本明細書に記載されたその他の条件を満たすことを条件とする。

成 分	重量的
エポキシ樹脂のアクリレートエステル (セルラド3600)!	100
トリメチロールプロパントリアクリレート(TMPTA) 2	132
1・6ーヘキサンジオールジアクリレートモノマー(HDDDA)。	60
Nーピニルー2ピロリドン (Vーピロール)*	60
反応性アクリル系顔料 (ペンカラー 9R-75)*	10
チタネートカップリング剤 (KR-55)。	1
フルオロケミカル界面活性剤 (FC-171) '	2
ジメトキシフェニルアセトフェノン (イルガキュアー(Irgacure)651)。	18
消 泡 剤(Byk-A-510)。	2
シラン処理酸化アルミニウム砥粒	870
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

- 1. セルラド3600は、ノバキュアー3600 (実施の5)と同様に、ピスフェノールA型のアミン変性ジアクリル化エポキシオリゴマーである。
- 2. TMPTA はインターレッツ社から供給された。
- 3. IIDODA はセラニーズ・プラスチック・アンド・スペシャルティズから供給された。

〔実施例〕

本発明の好ましい実施照様は、以下の実施例により更に理解し得る。ここに記載された調製は、 特にことわらない限り、質量または重量を基準と するものと理解すべきである。

7例 1

一成鏡の第二仕上操作に適した研摩布紙製品

着色剤及び砥粒を除いた、下記の成分を、特別な注意をせずに、一緒に容易に混合して"透明な液体"を生成した。その後、このクリアーコートの約 3/5を着色剤と少なくとも15分間別々に混合して充分な混合を確実にした。その後、クリアーコートの残りを添加し、均一な色が得られるまで混合した。

その後、混合成分と砥粒との分散液を、通常の技術に従って、通常のロス(Ross)型二重プラネタリミキサーで、中間速度で30分間で調製した。

- 4. VーピロールはGAFコーポレーションから供給された。
- 5. ペン・カラー社から入手し得るペンカラー 9R-75は製品に紫色を与える。所望により、 その他の著色剤が毎日14名。
- 6. ケンリッチ・ケトロ・ケミカルズ 社から入アンリッチ・ケ55は、ケララントロンテーン (キーランタン) では、カー・テーブ・イン (ジャン・リデンルホスファイト) である。
- 7. 3 M社から入手し得るFC-171は、フルオロカーボン界面活性剤である。
- 8. チバ・ガイギィ社から入手し得るイルガキュアー651 は光重合開始剤である。
- 9. BYKマリンクロット(Mallinkrodt) 社から入手し得るByK-A-510 は破泡剤 (発泡抑制剤) を含む溶剤である。

混合物の粘度 (24 ℃ (76 下)) を測定したところ、1750cps (ブルックフィールド粘度計、スピンドル2・6 rpm) 及び3400cps (スピンドル2・30 rpm) であり、これは分散液が非ニュートン性であることを示した。

上記の被覆研摩剤分散液を、通常の 80Hex, R-11グラピアシリンダーを用いて、ICIアメリカンズInc. から市販される 3 ミルのメリネックス 505(商標) ポリエステルフィルム (接着を促進す

グラピアロール56の速度をそのロールの周速が基材の線速度とつり合うように保った。裏張り材料との接触の前に、グラピアロールの湿った設定をトレイリング・ドクター・ブレード78でぬぐった。型 304ステンレス網でつくられ、厚さ 203 ミクロン、幅 5 cm、ブレード角度97°のペントン(Benton)型Aブレードは、接触位置でウェブウロン、使用したブレードは、インプリレて46°の角度で使用される場合に、満足でカット・グラフィックス社(Input Graphics, Inc.)により供給された。基材を、非駆動式の自由に回転するコム被覆パックアップロール54により被覆ニ

静電気の危険な蓄積を排除する。

グラピアロール56は、上記のように、その表面に施された、1インチ(2.54cm)当り80個の六角形のセル86を有する(第5図を参照のこと)。セルは、図示されるように、クラピアロール56の長さ方向に延びる、セルの列中に設けられている。次の隣接する列中のこれらのセル86は、それののの時接する列中のこれらのセル86は、それののの対して、被覆ロール中の特別なセルは、その他のセルと接触しており、セルの型模様の端部の内側のセルは、複数(この場合には6個)の別のセルにより囲まれる。

分散液を被覆した基材を、幅1インチ (2.54 cm) 当り約 300 ワットの輻射力を有する水銀蒸気紫外 線ランプの出力に、約20~40フィート (6.1 m~ 12.2 m) /分のウェブ速度で、約2秒間暴露した。

第1図~第5図に示されるような、研摩布紙素材の特異な三次元の均一な厚さの型模様を得た。 被覆研摩模様は、複数の被覆研摩剤層28(その夫々はその他のこのような被覆研摩剤層に近隣し、

ップ中に支えた。このロール上のゴムはショア ーA-75の硬度を有していた。被覆物の清浄を保 つ便宜のため、裏部材上の各端部上の幅約 6 mmの 領域がニップ中の圧力を受けず、こうして被覆さ れないように、バックアップロールに、一般にア ングーカットを付けた。

接着剤/砥粒スラリーを、被覆パン80(これは、 図示されない循環ループにより一定の水準まで充 填するように保たれた)からグラビアロール56に 供給した。循環ループ中のポンプは、スラリーの 一定の撹拌を維持し、その結果、稠密な研摩剤成 分の沈降はかなりの程度には生じなかった。この パンには熱をかけず、分散液を室温、即ち約22 で ~27 で(72 下~80 下)で被覆した。

フィルム基材を、通常の技術に従って、フェルトワイパー82の間に通して、それから外来粒子を除去した。これらの外来粒子は、被覆物の均一性または基材に対するその接着性を損なうおそれがある。通常のように、適当な地面に接続された、ゆるく吊下げられた銅糸を被覆ラインに設けて、

そのうちの幾つかがこのような層と相互連結して いる)により形成されることが見られる。被覆研 摩剤層の夫々は、底端部30により形成され、この 底端部は、ほぼ円形であり、しかも装覆研摩剤を 含まない基材の領域32を形成する。夫々の被覆研 摩剤層28の上部は更に上端34により形成され、こ の上端は、順に、被覆研摩剤を含まない若干大き な領域を形成する。これらの二つの端部は、研摩 剤被覆物の傾斜する内壁38により一緒に連結され、 この内壁は、第3図から最も良くわかるように、 若干凹形で上部から底部へと若干内側に湾曲して いる。第2図に示された白色領域から理解される ように、このような領域は砥粒の存在を示し、型 押した被覆物中の砥粒粒子は、被覆研摩層の上端 で若干纏厚にされる。それにもかかわらず、写真 中の白色領域が示すように、砥粒粒子20は、上端 34から底端30まで、被狙研摩層中に分散され、上 部から底部へと譲度が若干減少している。一般に、 設けられた被覆研摩剤の型模様は、複数の空隙領 域、即ち被覆研摩剤のない領域を夫々形成する複

数の研摩層により形成とれる。型模様は、火山中に見られるような複数のかなり一様なクレーターを有する表面の外観を有する。クレーターは、平行な列で配置され、すぐ隣りの列中で左右に互いにずれて置かれ、これにより、クレーターの垂直の列及び水平の列と称することができるもの並びに被褒研摩剤層のグリット状の型模様が生じる。

表 I 磁集体を含む研摩布紙素材及び型模様研摩 布紙素材のスノウフレークパッドの比較

仕上パッド材料	測定 仕上レンズの品質						
	位置	Ra.	Rt	U	削	侵	食
対照研摩材 (凝集体を含む)	右 中 央 左	8 4 4	85 30 34	0.0	5 🚥	15	
型模様被獲物 (ション処理研摩材)	右 中 左	4 4 5	42 36 44	0.0	6	15	
非型模様 (連続被 資物)	右 中央 左	7 6 6	48 56 32	0.0	 L mma	20psi 干侵を psi に優ま	で若、32、過度

表 I に示されように、本発明の研摩布紙素材により得られたスノウフレークパッド、及び凝集体研摩材により製造されたスノウフレークパッドは、性能が同等である。それ故、満足な切削速度及び微細レンズ仕上が、本発明の非凝集砥粒を含む被 褒物により得ることができ、これはスノウフレックパッドの製造に関して研摩材の製造コストのかなりの低減をもたらす。 の時間中、レンズ及び研摩工具を水で浸した。

研摩剤の凝集体をその上に施した、前記の市販の研摩布紙素材により切削されたスノウフレーク仕上パッドを対照として使用した。これらのパッドを、本発明の製品と同様に、上記の方法で、コパーン型式-505 眼鏡仕上機械で試験した。

二つの異なる研摩布紙素材からのスノウフレーク第二仕上パッドを比較する、二つの試験の結果 を、下記の表 I に示す。

この実施例に使用した砥粒は、惰密分粒したパージン酸化アルミニウム(ノートン・カンパニィー型7920)である。これらの砥粒粒子を、更に普通の安価な沈降分級法またはスラリー分級法により分級するのに代えて、空気分級した。スラリー分級法は、個々の粒子に多量の表面に結合された

水を導入する傾向が 。。このような結合水は、 順に、粒子を、親水性にし、かつ、以下に良く理 解されるように、主として疎水性の成分を含む、 使用される放射線硬化性結合剤系に有効でないよ うにする。

細香に含まれる。一般に、Ra は、平均の表面の 荒さの目安である。異なるトポロジーの多くの表 面は同様のRa 値を生じることがあるので、このの 数値は同じ表面から生じるその他のパラメーターにより通常補完される。眼鏡仕上分野では、Rt がRa 測定を補完するのにしばしば使用される。 Rt の値は、仕上後のレンズ表面上に践存しる。 には引かき傷の深さの目安である。これらの 引かき傷は、スラリー研摩法でレンズ表面から除 去される必要がある。

例 2

空気分級粒子に対してスラリー分級された精密 分粒砥粒を用いる研摩布紙製品の比較

パターン化研摩布紙素材を、例1に示したようにして、製造した。しかしながら、使用した酸化アルミニウム砥粒は、異なる精密分粒酸化アルミニウム粒子 (ノートンー型7995) であった。しかしながら、この型の粒子に関して、砥粒粒子は、空気分粒されるのではなく、スラリー分粒される。これは、分散助剤としてケイ酸塩を含むスラリー

技術に従って所望の大きさの範囲に粉砕し、78ss ワイヤーにより節分けした。粒子によるションの 付着量を測定したところ、砥粒の重量基準で約1 %であった。

眼鏡レンズ仕上に関する候補材料の性能は、通 常、使用した仕上パッドに対する研摩布紙材の侵 食の徴候の有無と一緒に密接に関連して形成され る仕上品の品質に関して規定される。特に仕上バ ットの端部に於ける、小さい領域からの被覆物の 侵食または除去は、通常、信頼し得ない製品の性 能の徴候としてとられる。侵食を示す被覆物は、 通常、排斥される。レンズの仕上品質は、仕上レ ンズに沿って種々のスポット(例えば、中央及び 左、右の端部)に於ける痕跡から計られるRa 館 及びRt 値により普通測定される。これらの統計 的なパラメーターの意味は、当業者に公知である。 これらは、Industrial Metal Products Incorporated(IMPCO)による"An Introduction to Surface Texture and Part Geometry"と題する刊行物に明 記されており、その完全な開示が参考として本明

を用いて、通常の技術に従って行なわれた。スノウフレークパッドを、この研摩布紙材により切削して、前記のように試験した。使用したパッドは、過度の侵食を明らかに示し、これはその製品がこの種の用途に全く不適であることを示す。

例 3

<u>ション処理した砥粒及び未処理の砥粒を用いる</u> 研摩剤被覆物の比較

この例は、例1のようにして、未処理の高純度の酸化アルミニウム砥粒(3ミクロン)を、分散液中で、シラン処理した砥粒に代えて使用した場合の第二仕上製品の性能を比較する。スノウフレーク仕上パッドを製造し、未処理粒子を含む研摩布紙製品を、上記のように、コパーン型式-505眼鏡仕上機械で試験した。結果を、下記の表Ⅱに示す。

	_ <u>表</u> _		П	•		
仕上パッド材料	測定	1	出上	レンズの。	品質	,
	位置	Ra	Rt	切削	優	食
対照 (凝集物を 含む研摩剤被覆物)	右 左 中 央	4 4	34 30 26	0.06 mm	18	
シラン処理した砥粒 を含む型模様被 獲 物	右 左 中央	5 4 4	36 35 27	0.05 mm	ts.	_ _
未処理の砥粒を含む 型模様被 覆 物	左 左 中 央	5 6 5	39 55 45	0.00 ==	標準ので許容	20psi し得

表 II 中の試験結果からわかるように、両方の型 模様被覆物中の微細な粒径の砥粒の使用は、低い Ra 値及びRt 値を生じる。しかしながら、測定 し得る原材料の除去(切削率)は、砥粒がシラン で前処理されなかった研摩製品の使用により、生 じなかった。更に、未処理の砥粒製品は、標準の 20psi(1.4 kg/cd)の操作圧力でさえも、過度の 侵食を生じた。

例 5

Aドット型模様を有する製品と本発明の型押し た被覆物の比較

この例は、六角形のセルがその表面中に施されたグラピアロールの使用により得られる型押した 表面被覆物を有する研摩布紙素材から得られる特 異な性能を示す。

下記の成分の配合物を、例1のようにして、調製した。

例

分散被中に単に混入したションを有する型押し た研摩材の比較

成 分	重量部
ノバキュアー3600	1000
ТИРТА	1320
HDODA	600
V - ピロール	600
ペンパイオレット9R-75	100
イルガキュアー651	180
ゾニルA「	50
Kr - 55	10.0
カブーローシル M52	50
シラン処理酸化アルミニウム砥粒 (3ミグロン)	9760

^{1.} デュポンから市販されるゾニル(Zonyl) A は、砥粒の湿潤を助け、それにより、粘度を低下する表面活性剤である。

室温でブルックフィールド型式 L V 粘度計で測定された、上記の砥粒/結合剤分散液の粘度は、12 rpm (スピンドル Ma 3) で19,000 cps であり、同じスピンドルを用いて30 rpm で37,000 cps であり、

カブーローシル(Cab-O-Sil) は、カポット・コーポレーション(Cabot Corporation) から市販されるヒュームドシリカチキソトロピー剤である。

これは 1.95のチキソ た。 ピーインデックスを示し

その分散液を、通常の技術に従って、12インチ(30 cm)のパイロットサイズのストーク(Stork)回転スクリーンプリンター装置を用いてメリネックス(商標)3ミルポリエステルフィルム基材に被覆して基材上に被覆研摩剤ドット模様を施した。二つのシリンダーを試験した。そのうちの一つ(60HD)は、120ミクロンの直径の開口部及び7%の開放領域を有し、他方(70HD)は80ミクロンのドット及び14%の開放領域を有していた。ドット模様は、かなりの歪を生じないで、フィルム基材に鮮映に再生された。組成物を、前記のようにして、2個のフュージョンシステム中間圧力水銀蒸気ランプで硬化した。

スノウフレーク仕上パッドを、通常の技術に従って、ドット模様が付された研摩布紙素材の夫々により切削し、その後これらのパッドを通常の方法で、コパーンー505 眼鏡仕上機械で試験した。 夫々の場合、測定された切削率は 0 であるか、ま

タリィ・ミキサーで、砥粒を、既に一緒に混合されたその他の成分と30分間、中間速度にセットして、混合することにより調製した。

成分	重量部
ノバキュアー37021	1.100
ТМРТА	1.320
HDODA	600
V-ピロール	600
ペンパイオレット9R-75	100
イルガキュアー651	180
ゾニル A	5.0
KR — 55	10.0
BYKA - 510	10.0
3 ミクロンのシラン処理 精密酸化アルミニウム粒子	870

1. ノバキュアー3702は、インターレッツ社から市販され、原ビスフェノールーAエポキシ樹脂のジアクリレートエステルであり、また或種の脂肪酸エステル基を含む。

ブルックフィールド型式LV粘度計で、前記のようにして室温で測定された、この結合剤/粒子混合物の粘度は、1.000cps (スピンドルNa 2 · 12

たは 0 付近った。 Ra 館及びRt 館は、このような模様が付された製品に関して、ほぼ許容できたが、 0 または 0 付近 (0.01~0.01㎜) の切削館は、眼鏡の第二仕上用途に於ける可能な考慮対象からこれらの研摩布紙素材を排除した。

基材に施された被覆研摩剤ドットの模様に関して、被覆された研摩剤ドットは、被覆研摩剤を含まない基材の済または領域により囲まれた、基材の研摩剤の島に似ている。一方、本発明の研摩布紙素材に施された型模様を考えると、型模様は、空隙(void)領域、即ち被覆研摩剤の層により囲まれた、被覆研摩剤をその上に有していない基材の領域を含む。

例 6

<u>砥粒/結合剤分散液のレオロジーの重要性を示す例</u>

本発明の型押した研摩市紙製品を得る際の、砥 粒/結合剤混合物のレオロジーの重要性が、この 例により示される。

分散液は、前記のようにして、ロス二重プラネ

rpm) 及び960cps (スピンドルNo 2・30rpm) である と測定された。これは、ニュートン流れ特性を有 する分散液を示す。

この分散液を用いて、例1に使用したのと同じ グラピアロールを用いて被覆物をつくった場合、 型押されていない被覆物が得られた。

別の接着結合剤/粒子混合物に於いて、ノバキュアー3702をノバキュアー3700で置換し、その他の成分は同一とした。このオリゴマーはノバキュアー3702と同じ主鎖を有しているが、脂肪酸エステル基を含まない。ノバキュアー3702と同様に不充分な結果が得られた。

別の結合剤/粒子混合物を、ノバキュアー3702 をウレタン783、即ちチオコール・コーポレーション(Thiokol Corporation)から市販されるアクリル化ウレタンオリゴマで置換することにより得た。例1のようにして、型模様被褒物を得た。しかしながら、それによりつくられたスノウフレークバッドを試験したところ、浸食が過度であることがわかった。

また、Vーピロールを含まない分散液からつくられた研摩材によりつくられた仕上パッドに於いて、あるいはまたシポマー(Sipomer)-BCEUの如きその他の希釈剤モノマーがそれに代えて使用される場合に、浸食が過度であることがわかった。アルコラク社(Alcolac Corp.) により市販されるシポマーBCEUは、アクリル酸の二量体である。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の研摩布紙素材の断面図である。

第2図は、第1図に示された研摩布紙材の平面 図の40倍の倍率の顕微鏡写真であり、研摩布紙素 材の上に施された被覆研摩剤層の特異な型模様を 示す。

第3図は、第2図に示された研摩布紙素材の平面図の 200倍の倍率の顕微鏡写真であり、隣接する研摩剤層の型模様中の研摩剤層の一つを示す。

第4図は、水平から60°傾いて扱られた、本発明の研摩布紙素材の50倍の倍率の顕微鏡写真である。

第5図は、第4図に示された研摩布紙素材の同じ傾斜角度で 100倍の倍率で扱られた顕微鏡写真である。

第6図は、本発明の研摩布紙素材を製造するの に使用される製造方法の略図である。

第7図は、本発明の研摩布紙素材の製造に使用される最も好ましいグラピアロールの部分拡大透視図であり、ロール表面中に施された六角形のセルを示す。

第8図は、眼鏡レンズの仕上方法に使用される本発明の研摩布紙素材により切削された、云わゆる"スノウフレーク"研摩パッドの平面図を示す。

10…研摩布紙素材、

12…基材、

14…研摩剤層、

20…砥粒、

22…結合剤、

28…被覆研摩剤層、

30…底、 38…内壁、 32…上端、39…外壁、

40…マトリックス。

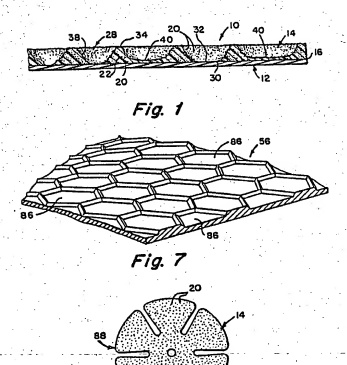
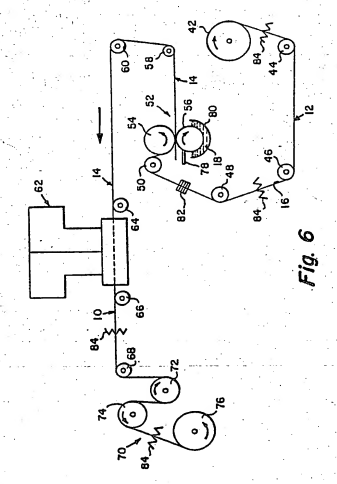
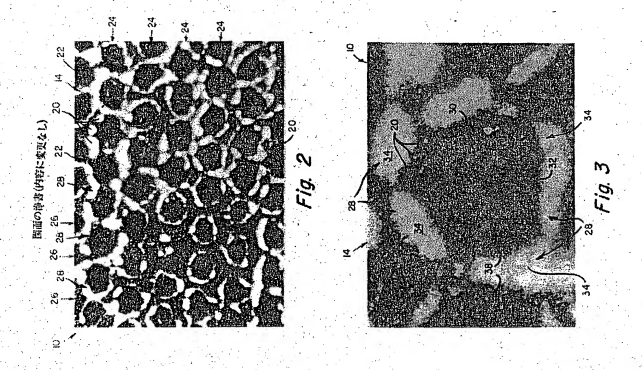
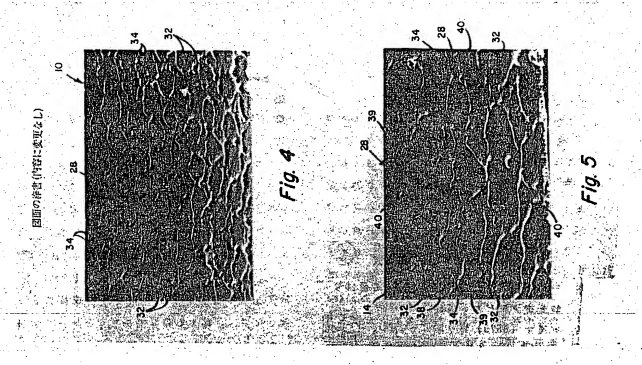


Fig. 8







第1頁の続き

アーネスト エー。コ アメリカ合衆国, コネチカット 06903, スタンフオー ⑫発 明 者

ールマン

ド,ジェーンズ レーンズ 293

ディビッド ロストー アメリカ合衆国,マサチユーセツツ 01666, スターブ

カー

リッジ, ルート 2, ライブラリー レーン 10

手 梳 補 正 書 (方式)

平成2年8月30日

特許庁長官 植 松 敏 殿

1. 事件の表示 平成2年特許願第115928号

2. 発明の名称

研摩布紙及びその製法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 ノートン カンパニー

4. 代理人

住所 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目8番10号

静光虎ノ門ビル 電話 504-0721

氏名 弁理士 (6579) 育 木 朗

(外4名)

5. 補正命令の日付 平成2年7月31日(発送日)

6. 補正の対象

(1) 明細書

(2) 図 面(第2~5図)

7. 補正の内容

(i) 明細書の浄書 (内容に変更なし)

(2) 図面の浄書(内容に変更なし)

8. 添付書類の目録

(1) 净書明細書

(2) 净 書 図 面 (第2~5図)

: 1 通 1 通

-- 640 --